19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61-56286

@Int Cl.4

識別記号

庁内整理番号

每公開 昭和61年(1986)3月20日

C 23 F H 01 M 3/04 4/70

6793-4K 6821-5H

審査請求 有 発明の数 1 (全5頁)

匈発明の名称 アルカリ電池

> ②特 願 昭59-153084

29出 願. 昭59(1984)7月25日

⑫発 眀 者 千 ⑫発 明 渚 吉 信 昭 和正 東京都品川区南品川3丁目4番10号 東芝電池株式会社内

H ⑪出 顋 人 東芝電池株式会社

東京都品川区南品川3丁目4番10号

東京都品川区南品川3丁目4番10号 東芝電池株式会社内

四代 理 弁理士 鈴江 武彦 外2名

葉

1. 発明の名称

アルカリ電池

2. 特許請求の範囲

- (1) 安面の銅屑もしくは銅合金屑を過酸化水 案と有機酸及び有機酸塩から選ばれる1種以上 とよりなる化学研摩液で研摩し、ペンプトリア ソール又はその誘導体を少なくとも含む被膜を 形成してなる負極集電体を備えたことを特徴と するアルカリ電池。
- (2) 有機酸がギ酸、シュウ酸、酢酸、クエン 酸又はグルコン酸であることを特徴とする特許 請求の範囲第1項記載のアルカリ電池。
- (3) 化学研摩液の pHが3.0~5.0 であることを 特徴とする特許請求の範囲第1項配載のアルカ り電池。
- (4) 被膜がペンプトリアソール又はその誘導 体と両イオン性界面活性剤とからなることを特 敬とする特許請求の範囲第1項記載のアルカリ 電池。

3. 発明の詳細を説明

[発明の技術分野]

本発明はアルカリ電池に関し、特に負極集電 体を改良したアルカリ電池に係る。

〔発明の技術的背景とその問題点〕

例えば、ポタン型酸化銀電池の場合では、一 般に負極集電体(負極容器)としてステンレス と銅又は銅合金との二層クラッド板、或いはニ ッケルとステンレスと銅又は銅合金との三層ク ラッド板を、その銅叉は鋼合金側が容器の内側 となるように絞り加工したものが使用されてい る。かかる絞り加工等により造られた負極容器 の銅層又は銅合金層の表面には、クラッド板の 製造、スリット加工、打抜き絞り加工等の工程 において、銅の酸化物の生成、潤滑油の汚れや ゴミの付着が生じる。またステンレス、ニッケ ル等の金属の微細片も付着する。

ととろで、従来より電池組立前には、アルカ り脱脂洗浄の処理が行なわれている。しかしな がら、上記負極容器の銅層又は銅合金層にステ

ンレス・ニッケル等の最細片が付着したり、付着後にプレスされた場合にはアルカリ脱脂処理ではそれら毎細片を完全に除去できず、電池の組立後において水素ガスの発生要因とえる。

即ち、負極容器の銅層又は剱合金の面は、ア ルカリ電解液の存在により負極活物質の汞化亜 鉛と接触してアマルガム化と亜鉛メッキとが行 なわれる。とのため、銅屑又は銅合金層は亜鉛 より貴な金属であるにもかかわらず、亜鉛と袋 触しても水素ガスの発生は抑制される。しかし ながら、銅層又は銅合金層の面にステンレス。 ニッケル等の徴細片が付着すると、その金属は 水素過電圧が小さいので、負極容器にアルカリ 電解液と亜鉛とが充填された場合、水素ガスを 発生する。また、銅の酸化物,油,ゴミ等の場 合は、アルカリ鷺解液がある状態で汞化亜鉛と 接触した場合、銅層又は銅合金層が汞化と亜鉛 メッキがなされるまでに時間がかかる。このた め、銅層又は銅合金層から水素ガスが発生する。 電池製造時は、負極容器に汞化亜鉛及びアルカ

- 3 -

二層又は三層クラッド板のステンレス層にまで 速している場合はガス発生の原因となる。

(2) 前記化学研摩液は高酸性(約pH1以下)のため、少量の化学研摩液が網層又は網合金層の袋面に残留しただけで、酸化皮膜が生成する。 こうした酸化皮膜の生成は水素ガスの発生原因となり、破裂や凝液を招く。

なお、上述した問題点はポタン型アルカリ電池に限らず、円筒型アルカリマンガン電池の負極集電体としての銅又は銅合金の集電棒においても孔食を招き、これにより負極集電体と絶縁パッキングとの接合面の密着性を損なりため、電池内部の電解液が外部に滑液し易くなるといり欠点を有する。

〔発明の目的〕

本発明は孔食の発生がなく、清浄化された負 極楽電体を備え、破裂や漏液を防止した高寿命 のアルカリ電池を提供しようとするものである。 〔発明の概要〕

本発明は殺面の銅屑もしくは銅合金層を過酸

リ電解液を充填後、すぐに電池を對口するので、 水紫ガスの発生は對口された電池内で続くこと になる。 こうした水素ガスの発生が起こると、 電池内部に水素ガスが充満して内圧が高まり、 破裂や漏液の原因となる。

このようなことから、最近、電池組立前に表面の網層又は網合金層を過酸化水素水と硫酸とからなる化学研摩液で研摩した負極容器が用いられている。しかしながら、かかる化学研摩された負極容器は次のような欠点を有する。

(1) 前記化学研摩液は過酸化水案水の濃度が約2~6 mol/le, 硫酸濃度が約0.1~2.0 mol/le と高濃度で、非常に腐食性の高い溶液である。このため、研摩速度が0.1~0.5 fl / dm²·min と比較的速いので、局部的な孔食が発生し易い。特に、絞り加工された負極容器の折り曲げ部は、加工によって組くなり、かつ加工的より群くなっているため、孔食が発生し易い。こうした孔食の発生は、漏液の原因となる。また、孔食が

-4-

上配化学研摩液を構成する有機酸としては、例えばや酸・シュウ酸・酢酸・クエン酸・クルコン酸等を挙げることができる。また、有機酸塩としては、例えばや酸ナトリウム・や酸カリウム、シュウ酸ナトリウム、シュウ酸カリウム等を挙げることができる。

上記化学研摩液を構成する過酸化水素の濃度 は 0.2~1.0 mo L/l の範囲にすることが望ましい。 この理由は、その濃度を 0.2 mo l/l 未満にする と、反応速度が遅く、網層もしくは網合金層の 面の不純物が十分に除去できなくなる。一方、 その濃度が 1.0 mo L/l を越えると、反応速度が 速くなり過ぎ、局部的に薄い網層もしくは網合 金層部分に孔食等を発生する恐れがある。

-7**-**

に、鍋層もしくは鍋合金層の酸化皮膜生成を防防止する。また、ペンソトリアソールを関生成その酸化皮膜生成の関係を見ている。また、ペンソトリアリールの質量を関係する。関係は鍋合金層では鍋合金層では、鍋層を見ている。関係を対する場合のでは、鍋筒を開発を発展である。のでは、一分子中にアミノ基又はアリンとを向には、次ではアリンと、次ではアリンとのできる。

$$R_1 - N \sim (CH_2)_m COOM$$
... (1)

$$R_1 - N < \frac{(CH_2)_m COOM}{(CH_2)_n COOM} \qquad ... \qquad (2)$$

$$R_1 - \{NH \cdot (CH_2)_m\}_n COOM \cdots$$
 (3)

なお、研摩した網層もしくは倒合金層にベン ソトリアソール又はその誘導体と共に両イオン 性界面活性剤を加えた皮膜を形成してもよい。 こうした両イオン性界面活性剤の添加により、 銅層もしくは銅合金層に数10~数100~のご く薄い吸着膜を形成し、濡れ性を改善すると共

$$R - CH_{2} CH_{2}$$

$$R - C - I - C_{2}H_{4}OR_{2}$$

$$CH_{2}Z - ... (4)$$

- B -

[但し式中の R_1 は炭素数 $8\sim140$ アルキル基、m ・ n は夫々 1 又は 2 の整数、 M はアルカリ金属、 R_2 は水素原子、ナトリウム ・又は CH_2 COOM 基、 又は COOM 基、 スは COOM 基、 CH_2 COOM 基又は CH(OH) CH_2 ・ SO_3M 基を示す。)

上記両イオン性界面活性剤の中で特に、式(1)。(2)のアルキルモノ(又はジ)アラネートが適している。このような両イオン性界面活性剤を前述した水やアルコールの溶媒中に溶解させる場合は、その優度を 0.01 ~ 0.5 重量 5 、 特に 0.1 ~ 0.2 重量 5 の範囲にすることが好ましい。
〔発明の実施例〕

以下、本発明の突施例を図面を参照して説明する。

実施例1

まず、ニッケル暦』、ステンレス層2及び銅

た。また、同実施例1,2及び比較例の電池 100個について、同様な温度、湿度の試験相 に3カ月間貯蔵した後の水素ガス発生個数を調 べた。その結果を同表に併記した。なお、この 試験において、水紫ガス発生により電池高さが 0.5 m以上変化した電池を水索ガス発生電池と して判定した。

-11 -

衷

	貯蔵日数に対する漏液個数			ガス発生
	2 0	4 0	6 0	個数
実施例1	0	1	1 0	1
· 2	0	1	· 5	0
比較例	0	25	5 9	2 4

上表より明らかな如く、過酸化水素-硫酸系の化学研磨液で研磨した負極容器を備えた電池(比较例)は、貯蔵日数が20日では獨液個数が零であるが、40日間貯蔵すると、急激に漏液個数が増加する。これに対し、過酸化水素-有機酸系の化学研磨液で研磨し、更にペンナト

る。」のは前記正徳容器 5 と負徳容器 4 との間を絶録すると共に、その間隙を密封する絶録 4 ッキングで、正極容器 5 の閉口部を内側に弯曲させて封口している。

実施例2

第1図図示の負極容器 4 を実施例 1 と同様に 研磨した後、ペンソトリアソールを 0.0 5 重量 8 とラウリルモノアラネート № 塩を 0.2 重量 8 含む 水溶液(液温 8 0 ℃)に 3 0 秒間浸漬して、そ の網層に複合皮膜を形成したものを用いた以外、 第2図図示と同構造の酸化銀電池を組立てた。 比較例

第1図図示の負極容器 4 を過酸化水素 4 mol/l, 硫酸 0.4 2 mol/l の化学研摩液 (液温 5 0 ℃) で 1 分間研摩したものを用いた以外、第2図図示 と同構造の酸化銀電池を組立てた。

しかして、本実施例1 ,2及び比較例の電池100個について、温度60℃,湿度90%の試験槽中に貯蔵した後の漏液個数を10倍の顕数鏡で測定したととろ、下記袋に示す結果を得

-12-

なお、本発明は上記実施例に示すポタン型アルカリ電池のみに限らず、第3図に示す簡形アルカリ電池にも同様に適用できる。即ち、第3図中の11は正極端子を兼ねた正極容器であり、この容器11内には正極合剤12が加圧充填されている。との正極合剤12の内側には不轍布製のセペレータ13を介して負極活物質としての汞化亜鉛14が充填されている。前配正極容

器11の開口部には合成樹脂製の絶録パッキン グ15が挿着され、 該容器110上部を内方向 に折曲するととにより酸パッキング15が締め 付け、密着されている。とのペッキング15上 には負極端子を兼ねる封口板 1 6 が取着されて おり、かつ該封口板16の下面には前記パッキ ング15及びセペレータ13を貫通して汞化亜 鉛」4内に延出された真鍮製の負極集電体17 が取り付けられている。こうした筒形アルカリ 電池の負極集電体17を実施例と同様な組成の 化学研摩液で研摩し、更にペンソトリアソール 又はその誘導体の皮膜を形成するととによって、 その表面に孔食が生じるととなく清浄化できる ため、前述したのと同様な理由によりガス発生 の原因となる不純物を除去でき、更に絶縁パッ キング15との密着性が良好となり、破裂や漏 液を確実に減少させることができる。

(発明の効果)

以上詳述した如く、本発明によれば孔食の発生がなく、清浄化された負極集電体を備え、破

-15-

裂や漏液を防止した高寿命のアルカリ電池を提供できる。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明の実施例における負極集電体を示す拡大断面図、第2 図は同実施例によって得られたポタン型アルカリ電池を示す縦断面図、第3 図は本発明の他の実施例を示す簡形アルカリ電池を示す縦断面図である。

1 … ニッケル層、 2 … ステンレス層、 3 … 銅層、 4 … 負極容器、 5 , 1 1 … 正極容器、 6 , 1 2 … 正徳合剤、 7 , 1 3 … セパレータ、 9 , 1 4 … 汞化亜鉛、 1 0 , 1 5 … 絶縁パッキング、 1 7 … 負極集電体。

出願人代理人 弁理士 鈴 江 武 彦

-16-

